

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1998年 7月31日

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許顧第218093号

出 願 人 Applicant (s):

Joseph and the state

杉山 治夫

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1999年10月15日



出証番号 出証特平11-306938 {

2

-

÷

т. •.

ł	
【書類名】	特許顧
【整理番号】	983279
【提出日】	平成10年 7月31日
【あて先】	特許庁長官伊佐山建志殿
【国際特許分類】	C07K 7/06
	A61K 38/04
【発明の名称】	癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく癌抗原
【請求項の数】	7
【発明者】	
【住所又は居所】	大阪府富田林市高辺台3-4-4 2-2 0 2
【氏名】	岡芳弘
【発明者】	
【住所又は居所】	大阪府箕面市船場西2-19-30
【氏名】	杉山 治夫
【特許出願人】	
【識別番号】	595090392
【氏名又は名称】	杉山 治夫
【代理人】	· ·
【識別番号】	100077517
【弁理士】	
【氏名又は名称】	石田敬
【電話番号】	03-5470-1900
【選任した代理人】	
【識別番号】	100087871
【弁理士】	
【氏名又は名称】	福本積
【選任した代理人】	
【識別番号】	100088269
【弁理士】	

【氏名又は名称】	戸田	利雄	
【選任した代理人】			
【識別番号】	100082898		
【弁理士】			
【氏名又は名称】	西山	雅也	
【手数料の表示】			
【予納台帳番号】	036135		
【納付金額】	21,000F		
【提出物件の目録】			
【物件名】	明細書	1	
【物件名】	図面	1	
【物件名】	要約書	1	
【プルーフの要否】	要		

.

.'

.

【書類名】 明細書

【発明の名称】 癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく癌抗原

【特許請求の範囲】

2

【請求項1】 癌抑制遺伝子WT1の産物又はその部分ペプチドを活性成分 とする癌抗原。

【請求項2】 配列番号:1のアミノ酸配列において、Phe, Tyr, L eu, Met, Asn及びIleから選択される少なくとも1個のアンカーアミ ノ酸を含む、連続する7~30個のアミノ酸からなるペプチド、又は配列番号: 2のアミノ酸配列において、Met, Leu及びValから選択される少なくと も1個のアンカーアミノ酸を含む、連続する7~30個のアミノ酸から成るペプ チド、を活性成分とする請求項1に記載の癌抗原。

【請求項3】 前記抗原が、癌抑制遺伝子WT1の高発現をもたらす癌の抗 原である、請求項1又は2に記載の癌抗原。

【請求項4】 前記癌が、白血病、骨髄異形成症候群、悪性リンパ腫、多発 性骨髄腫、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立 腺癌、子宮癌、子宮頸癌又は卵巣癌である、請求項1又は2に記載の癌抗原。

【請求項5】 前記ペプチドが、

K<sup>b</sup> 45 Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu (配列番号:3)

K<sup>b</sup> 330 Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu (配列番号:4)

D<sup>b</sup> 126 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:5)

D<sup>b</sup> 221 Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met (配列番号: 6)

D<sup>b</sup> 235 Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu (配列番号:7)

WH 187 Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val (配列番号: 8)

のいずれかである、請求項1~4のいずれかに記載の癌抗原。

【請求項6】 前記ペプチドが、

D<sup>b</sup> 126 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号: 5)、又は

WH 187 Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val (配列番号:8)

である、請求項5に記載の癌抗原。

【請求項7】 請求項1~6のいずれか1項に記載の癌抗原を含んで成る癌

出証特平11-306938

ワクチン。

:

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、Wilms腫瘍の癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく癌抗原に関す る。この癌抗原は、白血病、骨髄異形成症候群、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫な どの血液の癌、又は固形癌、例えば胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌 、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等、並びにさらにはW T1を発現するすべての癌に対する抗癌ワクチンとして有用である。

[0002]

【従来の技術】

異物を排除するための免疫機構には、一般に、抗原を認識して抗原提示細胞と して機能するマクロファージ、該マクロファージの抗原提示を認識して種々のリ ンホカインを産生して他のT-細胞等を活性化するヘルパーT-細胞、該リンホ カインの作用により抗体産生細胞に分化するB-リンパ球等が関与する液性免疫 と、抗原の提示を受けて分化したキラーT-細胞が標的細胞を攻撃し破壊する細 胞性免疫とがある。

[0003]

現在のところ、癌の免疫は主として、キラーTー細胞が関与する細胞性免疫に よるものと考えられている。キラーTー細胞による癌免疫においては、主要組織 適合抗原(Major Histocompatibility Complex; MHC) クラスIと癌抗原との複 合体の形で提示された癌抗原を認識した前駆体Tー細胞が分化増殖して生成した キラーTー細胞が癌細胞を攻撃し、破壊する。この際、癌細胞はMHCクラスI 抗原と癌抗原との複合体をその細胞表面に提示しており、これがキラーTー細胞 の標的とされる(Cur. Opin, Immunol., 5, 709, 1993; Cur. Opin, Immunol., 5, 719, 1993; Cell, 82, 13, 1995; Immunol. Rev, 146, 167, 1995)。

[0004]

標的細胞である癌細胞上にMHCクラス I 抗原により提示される前記の癌抗原 は、癌細胞内で合成された抗原蛋白質が細胞内プロテアーゼによりプロセシング

出証特平11-3069385

されて生成した約8~12個のアミノ酸から成るペプチドであると考えられている (Cur. Opin, Immunol., 5, 709, 1993; Cur. Opin. Immunol., 5, 719, 1993; Cell, 82, 13, 1995; Immunol. Rev., 146, 167, 1995)。

現在、種々の癌について抗原蛋白質の検索が行われているが、癌特異抗原とし て証明されているものは少ない。

[0005]

Wilms腫瘍の癌抑制遺伝子WT1(WT1遺伝子)は、Wilms腫瘍、
無紅彩、泌尿生殖器異常、精神発達遅滞などを合併するWAGR症候群の解析からWilms腫瘍の原因遺伝子の1つとして染色体11p13から単離された(
Gessler, M. ら、Nature, Vol. 343, p.774-778 (1990))ものであり、ゲノムD
NAは約50kbで10のエキソンから成り、そのcDNAは約3kbである。cD
NAから推定されるアミノ酸配列は、配列番号:1に示す通りである(Mol. Cel
I. Biol., 11, 1707, 1991)。

[0006]

WT1遺伝子はヒト白血病で高発現しており、白血病細胞をWT1アンチセン スオリゴマーで処理するとその細胞増殖が抑制される(特開平9-104627 号公報)ことなどから、WT1遺伝子は白血病細胞の増殖に促進的に働いている ことが示唆されている。さらに、WT1遺伝子は、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、 胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固 形癌においても高発現しており(特願平9-191635)、WT1遺伝子は白 血病及び固形癌における新しい腫瘍マーカーであることが判明した。しかしなが ら、WT1遺伝子発現生成物が癌ワクチンとして有用な癌特異抗原であることは 立証されていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

従って本発明は、WT1遺伝子発現生成物が癌抗原である可能性を確認し、新 規な癌抗原を提供しようとするものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記の課題を解決すべく種々検討した結果、WT1遺伝子の発 現生成物のアミノ酸配列中で、マウス及びヒトのMHCクラスI及びMHCクラ スIIとの結合において、アンカーアミノ酸として機能すると予想される少なくと も1個のアミノ酸を含有する連続する7~30個のアミノ酸から成るポリペプチ ドを合成し、これらのペプチドがMHC蛋白質と結合することを確認すると共に 、MHCクラスI抗原と結合した場合にキラーT-細胞を誘導し、且つ標的細胞 に殺細胞効果を及ぼすことを確認して本発明を完成した。

[0009]

1

従って本発明は、マウスWT1発現産物、又はその部分を含んで成る癌抗原を 提供する。好ましい態様において、本発明は、WT1のcDNAに対応する配列 番号:1に示すアミノ酸配列において、MHC抗原との結合のためのアンカーア ミノ酸として機能すると推定されるPhe,Tyr,Leu,Met,Asn及 びI1eから成る群から選択される少なくとも1個のアミノ酸を含む6~30個 のアミノ酸から成るペプチドを活性成分とする癌抗原を提供する。

[0010]

さらに、本発明は、ヒトWT1のcDNAに対応する配列番号:2に示すアミ ノ酸配列において、MHC抗原との結合のためのアンカーアミノ酸として機能す る推定されるMet, Leu及びValから成る群から選択される少なくとも1 個のアミノ酸を含む7~30個のアミノ酸から成るペプチドを活性成分とする癌 抗原を提供する。

本発明はまた、上記の癌抗原を含んで成る癌ワクチンを提供する。

【発明の実施の形態】

本発明においては、癌抗原ペプチドを設計する際の基礎として、マウスMHC クラスIのK<sup>b</sup> 及びD<sup>b</sup>、並びにヒトHLAのA0201を選択し、これらと高 い親和性を有すると予想されるペプチドを選択した。

Immunogenetics Vol.41, p.178-228 (1995) の記載から、 $K^{b}$  への結合のアン カーアミノ酸として5番目のPhe及びTry並びに8番目のLeu及びMet 等が予想され、またD<sup>b</sup> への結合のアンカーアミノ酸として5番目のAsn並び

出証特平11-306938

に9番目のMet及びIle等が予想される。

[0012]

また、癌細胞の表面においてMHCクラスIにより提示される癌抗原ペプチド のサイズはおよそ8~12個であることが知られている。従って、本発明の癌抗 原ペプチドは、配列番号:1に示すWT1遺伝子産物のアミノ酸配列において、 Phe, Tyr, Leu, Met, Asn及びI1eの少なくとも1個を含む、 連続する7~30個のアミノ酸から成るペプチドである。アミノ酸の数は好まし くは8~12個であり、例えば8又は9個である。

[0013]

本発明においては、その具体例として、MHCクラスIのK<sup>b</sup> に結合するペプ チドとして、アミノ酸8個からなる下記ペプチド:

K<sup>b</sup> 45 Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu (配列番号:3)

K<sup>b</sup> 330 Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys<u>Leu</u>(配列番号:4)

MHCクラスIのD<sup>b</sup> に結合するペプチドとして、アミノ酸9個から成る下記の ペプチド:

D<sup>b</sup> 126 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:5)

D<sup>b</sup> 221 Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met (配列番号: 6)

D<sup>b</sup> 235 Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu (配列番号:7)

を使用した。上記配列において下線を付したアミノ酸がアンカーとして機能する と予想されるアミノ酸である。

[0014]

次に、これらのペプチドの内、K<sup>b</sup> 45及びK<sup>b</sup> 330 についてはMHCクラスI のK<sup>b</sup> との結合性を、D<sup>b</sup> 126 , D<sup>b</sup> 221 及びD<sup>b</sup> 235 についてはMHCクラス IのD<sup>b</sup> との結合性を、抗原ペプチドを提示していないが (empty)、K<sup>b</sup> 及びD<sup>b</sup> は発現されているセルライン (RMA-S)を用いて測定した。

すなわち、RMA-Sを26℃にて培養してMHCクラスIを高発現せしめ、 この培養細胞を被験ペプチド溶液と37℃にて1時間インキュベートした。これ により、ペプチドと結合しないMHC分子は不安定になって細胞表面から消失し 、ペプチドを結合したMHCクラスI分子のみが残る。次に、MHCクラスI(

出証特平11-306938

 $K^{b}$ ,  $D^{b}$ ) を認識する蛍光標識モノクローナル抗体によりRMA-S細胞を染 色した。最後に、FACS解析により、細胞当りの平均蛍光量から結合解離定数 を計算した (Immunol. Lett., 47, 1, 1995)。

[0015]

その結果、次の結果が得られた。

K <sup>b</sup> 45	-4.	5784838 (log)
к <sup>в</sup> 330	-5.	7617732
D <sup>b</sup> 126	-6.	2834968
D <sup>b</sup> 221	-5.	7545398
D <sup>b</sup> 235	6.	1457624

以上の通り、いずれもK<sup>b</sup> 又はD<sup>b</sup> と強~中程度の結合親和性(kd値)を有しているが、最も高い結合親和性を示すD<sup>b</sup> 126 ペプチドを以後の実験において用いた。

[0016]

また、ヒトについては、Immunogenetics Vol. 41, p. 178-228 (1995) の記載 から、ヒトのHLA-A0201への結合アンカーアミノ酸として、N-末端か ら2番目のLeu及びMet、並びにN-末端から9番目のVal及びLeuが 予想される。そこで、ヒトWT1蛋白質のアミノ酸配列 (Mol. Coll. Biol. Vol . 11, p. 1707-1712, 1991) (配列番号:2)中で、上の条件に合致する、9個 のアミノ酸から成る2種類のペプチドを合成した。

[0017]

D<sup>b</sup> 126; Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu (配列番号:5)

(マウスにおけるD<sup>b</sup> 126 の配列と同じ)

WH 187; Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser <u>Val</u> (配列番号:8)

(下線はアンカーアミノ酸を示す。)

上記ペプチドと、HLA-A0201との結合能を次のようにして測定した。

上記ペプチドと、emptyなHLAーA<sup>\*</sup>0201をもつT2細胞(J.Imm unol., 150, 1763, 1993; Blood, 88, 2450, 1996)を37℃、1時間インキュベ ート後、HLAーA2を認識する蛍光標識モノクローナル抗体で、T2細胞を染

出証特平11-3069385

色し、FACS解析で、細胞当りの平均蛍光量から結合解離定数を計算した。 【0018】

	結合能
ペプチド	K d (M)
D <sup>b</sup> 126	1. $89 \times 10^{-6}$
WH 187	7. $61 \times 10^{-6}$

2種類のペプチドは、ともに中等度以上の結合親和性を有する。

ヒトMHCに対応するペプチドとして、上記D<sup>b</sup> 126 及びWH 187を用いて、 以下の実験を行った。

[0019]

本発明はまた前記抗原を有効成分とする癌ワクチンに関する。このワクチンは 、WT1遺伝子の発現レベルの上昇を伴う癌、例えば白血病、骨髄異形成症候群 、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血液の癌、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚 細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等の固形 癌の予防又は治療のために使用することができる。このワクチンは、経口投与、 又は非経口投与、例えば腹腔内投与、皮下投与、皮内投与、筋肉内投与、静脈内 投与、鼻腔内投与等により投与することができる。

[0020]

ワクチンは、前記有効成分としての投与ペプチドのほかに、医薬として許容さ れるキャリアー、例えば適当なアジュバンド、例えば水酸化アルミニウムのごと き鉱物ゲル;リソレシチン、プルロニックポリオールのごとき界面活性剤;ポリ アニオン;ペプチド;又は油乳濁液を含むことができる。あるいは、リポゾーム 中へ混合し、又は多糖及び/又はワクチン中に配合される他の集合体を含むこと ができる。投与量は一般に、1日当り0.1μg~1mg/kgである。

[0021]

【実施例】

次に、実施例により、本発明のペプチドが癌抗原及び癌ワクチンとして有用な ことを、明らかにする。

実施例1

出証特平11-3069385

 $D^{b}$  126 ペプチド100µg、ブタ由来の乳酸脱水素酵素(LDH)200µ g、及びフロイントの不完全アジュバント0.5mlをC57BL/6マウスの腹 腔内に、1週毎に2回注射して免疫処理した。この免疫処理の1週間後にマウス の脾臓を摘出し、脾臓細胞の浮遊液を調製した。他方、 $D^{b}$  126 ペプチドをパル スした同系マウスの放射線照射脾細胞を、ペプチド50µg/mlを含む溶液と3 7℃にて30分間インキュベートし、抗原提示細胞とした。

[0022]

前記の免疫処理した脾細胞と放射線照射した脾細胞を混合して、5日間共培養 し、キラーTー細胞を誘導調製した。他方D<sup>b</sup> 126 ペプチドによりパルス(10 0  $\mu$  g / mlのペプチド溶液と37℃にて30分間インキュベート)した Europiu m ラベルEL-4 細胞(K<sup>b</sup> 及びD<sup>b</sup> を発現している)を標的細胞とし、通常の 方法を用いて、次の操作によりKillingアッセイを行った(表1)。

その結果、 $D^{b}$  126 をパルスしたEL-4 細胞を標的にした場合は、殺細胞効 果が見られたが、 $D^{b}$  126 をパルスしていないEL-4 細胞標的した場合は、殺 細胞効果はほとんど見られなかった。

[0023]

【表1】

	マウスA	マウスB
ペプチド+	76.6 %	37.2 %
ペプチドー	4.9 %	0.9 %

表\_1

E/T比 40:1

[0024]

次に、Killingアッセイにより有意な殺細胞効果を示した脾細胞試料を

出証特平11-306938钅

、蛍光標識した抗CD4抗体又は抗CD8抗体で染色しフローサイトメトリーに より、CD4及びCD8の発現を解析した。

その結果、図1に示すごとく、非免疫対照細胞に比べて、D<sup>b</sup> 126 ペプチドで 免疫処理した脾細胞においては、キラーT-細胞により代表されるCD8<sup>+</sup> 細胞 が増加し、ヘルパーT-細胞等により代表されるCD4<sup>+</sup> 細胞に対するCD8<sup>+</sup> 細胞の比率が逆転増加していた。

[0025]

:

実施例2

C57BL/6マウスの骨髄由来の樹状細胞(dendritic cell
 s;DC)を次の様にして調製した。常法に従い、骨髄細胞をGM-CSF存
 在下で培養し、骨髄由来樹状細胞を調製した(J. Exp. Med. 182, 255, 1995)。

7日間培養した樹状細胞と10μMのOVAII(Ovalbumin II)及 び1μMのD<sup>b</sup> 126 ペプチドと共に3時間インキュベートした後、洗浄した。

[0026]

次に、C57BL/6マウスのfoot padsとhandsとに上記DC 細胞を皮内注射し、5日目に所属リンパ節を取り出し、細胞浮遊液を調製した。 他方、D<sup>b</sup> 126 ペプチドでパルスし、放射線照射したB7.1-RMA-S細胞 (Co-stimulatory moleculeであるB7.1をコードす る遺伝子をトランスフェクトしたRMA-S細胞)を調製した。

[0027]

次に、上記のリンパ節由来細胞浮遊液とB7.1-RMA-S細胞とを混合して培養することによりインビトロで再刺激した。

次に、インビトロでの再刺激の5日目に、<sup>51</sup>CrでラベルしたRMA-S細胞 を標的としてKillingアッセイを行った。再刺激5日目に回収されたリン パ球全体の1/8をエフェクター細胞として用いた時を、最大のE/T比(1.

0)とした。

[0028]

図2及び図3に示すごとく、D<sup>b</sup> 126 ペプチドにより免疫された細胞は、該ペ プチドでパルスされた標的細胞を殺したのに対して、該ペプチドでパルスされな

出証特平11-306938

い標的細胞は殺さなかった。

また、実施例1と同様にして行ったフローサイトメトリーでCD4<sup>+</sup> 細胞とC D8<sup>+</sup> 細胞の比を解析したところ、CD4:CD8=1:1.4~1.7であり 、非免疫マウス細胞(対照)に比べて、D<sup>b</sup> 126 ペプチドで免疫されたマウス細 胞においては、CD8<sup>+</sup> 細胞が増加し、CD4<sup>+</sup> 細胞:CD8<sup>+</sup> 細胞の比(対照 細胞においては約2:1)が免疫された細胞においては逆転していた。

[0029]

<u> 実施例3</u>

ペプチドD<sup>b</sup> 126 又はWH 187 (40µg/ml) と1時間インキュベートした 後に放射線照射したT2細胞5×10<sup>4</sup> 個とHLA-A<sup>\*</sup> 0201をもつ健常人 の末梢単核球1×10<sup>6</sup> 個とを共培養した。一週間後、ペプチド (20µg/ml )と1時間インキュベートした後に放射線照射したT2細胞を上記の共培養系に 加え、再刺激を行なった。その翌日から、humanIL-2 (最終濃度100 JRU/ml) を培養液に加えた。

[0030]

以後、ペプチドでパルス後に放射線照射されたT2細胞での刺激を5回くり返 した後、ペプチドをパルスされたT2細胞、あるいは、ペプチドをパルスされて いないT2細胞を標的にして、Killing assayを行なった。また、 誘導されたCTLの表面マーカーをFACS解析した。

Killing assayは常法に従いEuropiumでラベルしたT2 細胞にペプチドをパルスしたものを標的として行った。

Effector:Target比(E/T ratio)は10:1

共培養時間:3時間

培養液中のペプチド濃度:5µg/ml

[0031]

結果を図4に示す。図4のAはD<sup>b</sup> 126 ペプチドを用いて誘導したCTLの、 D<sup>b</sup> 126 ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示し、図4のBは WH 187ペプチドを用いて誘導したCTLの、WH 187ペプチドをパルスしたT 2 細胞に対する殺細胞効果を示す。

出証特平11-3069385

いずれの場合でも、ペプチドをパルスしたT2細胞に対してより強い殺細胞効 果が見られた。

[0032]

`.

FACS解析の結果を図5~図10に示す。図5~7にD<sup>b</sup> 126 ペプチドで誘 導したCTLの結果を示し、ほとんどの細胞がCD8陽性であった。図8~図1 0はWH 187ペプチドで誘導されたCTLの結果を示す。CD4陽性細胞とCD 8陽性細胞がほぼ同数であった。

上記の結果から、本発明のペプチドは確かに癌抗原として機能し、癌細胞に対 するキラーTー細胞(癌細胞傷害性T細胞)を誘導増殖させたことが立証された 。従って、本発明の癌抗原ペプチドは、WT1遺伝子の発現の上昇を伴う白血病 及び固形癌に対する癌ワクチンとして有用である。

.

Ľ

[0033]

【配列表】

:

## SEQUENCE LISTING

< 1.1.0 >

< 1.2.0 > Cancer Antigen Based on Tumor Suppressor Gene WT1

<130> 983279

< 160 > 8

< 210 > 1

< 211 > 449

<212> PRT

<213> Mouse

<400>1

Met Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Ser 15 10 5 Ser Leu Gly Gly Gly Gly Gly Cys Gly Leu Pro Val Ser Gly Ala 30 2520 Arg Gin Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala 40 45 35 Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro Pro Pro Pro 60 55 50 Pro Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly 80 . 75 65 Ala Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Leu His Phe 95 90 85 Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe 105 110 100 . Gly Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe

115 120 125

出証特平11-306938

:

Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Thr Ile Arg Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val Thr Phe Asp Gly Ala Pro Ser Tyr Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala Gln Phe Pro Gln His Ser Phe Lys His Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln Gly Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr Gly Cys His Thr Pro Thr Asp Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Met Ala Ala Gly Ser Ser Ser Ser Val Lys Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Gly Ile Gly Tyr Glu Ser Glu Asn His Thr Ala Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg Val Ser ..... Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr Ser Glu Lys Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro 

出証特平11-306938:

:

Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys Arg Trp His Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu His Val Ala Leu [0034]< 2 1 0 >< 211>< 2 1 2 > PRT<213> Human <400>2Met Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Pro Ser Leu Gly Gly Gly Gly Cys Ala Leu Pro Val Ser Gly Ala Ala Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro Pro Pro Pro Pro 

:

Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly Ala Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Val His Phe Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe Gly Pro Pro Pro Ser Gln Ala Ser Ser Gly Gln Ala Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu Pro Ser Cys Leu Glu Ser Gln Pro Ala Ile Arg Asn Gln Gly Tyr Ser Thr Val Thr Phe Asp Gly Thr Pro Ser Tyr Gly His Thr Pro Ser His His Ala Ala Gln Phe Pro Gln His Ser Phe Lys His Glu Asp Pro Met Gly Gln Gln Gly Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val Pro Pro Pro Val Tyr Gly Cys His Thr Pro Thr Asp Ser Cys Thr Gly Ser Gln Ala Leu Leu Leu Arg Thr Pro Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met Thr Ser Gln Leu Glu Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu Gly Ala Thr Leu Lys Gly Val Ala Ala Gly Ser Ser Ser Ser Val Lys Trp Thr Glu Gly Gln Ser Asn His Ser Thr Gly Tyr Glu Ser Asp Asn His Thr Thr Pro Ile Leu Cys Gly Ala Gln Tyr Arg Ile 

出証特平11-306938

His Thr His Gly Val Phe Arg Gly Ile Gln Asp Val Arg Arg Val Pro Gly Val Ala Pro Thr Leu Val Arg Ser Ala Ser Glu Thr Ser Glu Lys Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys · 335 Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys Arg Trp Pro Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu Gln Leu Ala Leu [0035]< 210 >< 211 ><212> PRT <213> Artificial Sequence < 220 ><223> Synthetic Peptide

特平10-218093

<400>3

Gly Ala Ser Ala Tyr Gly Ser Leu 5 1 [0036]< 210 > 4< 211 > 8< 212 > PRT<213> Artificial Sequence < 2 2 0 ><223> Synthetic Peptide <400>4Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys Leu 5 1 [0037]< 210 > 5< 211 > 9<212> PRT <213> Artificial Sequence < 2 2 0 ><223> Synthetic Peptide <400> 5 Arg Met Phe Pro Asn Ala Pro Tyr Leu 5 1 [0038]< 210 > 6< 211 > 9<212> PRT <213> Artificial Sequence

< 220 ><223> Synthetic Peptide <400>6Tyr Ser Ser Asp Asn Leu Tyr Gln Met 5 1 [0039]< 210 > 7< 211 > 9< 212 > PRT<213> Artificial Sequence < 220 ><223> Synthetic Peptide <400>7Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu 1 5 [0040]< 210 > 8< 211 > 9<212> PRT <213> Artificial Sequence < 220 ><223> Synthetic Peptide <400>8Ser Leu Gly Glu Gln Gln Tyr Ser Val 1 5

【図面の簡単な説明】

【図1】

図1は、実施例1における、D<sup>b</sup> 126 ペプチドで免疫した細胞と非免疫細胞の フローサイトメトリーにおけるCD4<sup>+</sup> 細胞とCD8<sup>+</sup> 細胞の比率を示すグラフ である。

【図2】

図2は、実施例2における、D<sup>b</sup> 126 ペプチドにより免疫した細胞の、D<sup>b</sup> 12 6 ペプチドで処理した標的細胞と未処理の標的細胞に対する殺細胞作用を比較し たグラフである。

【図3】

図3は、図2と同じ意味のグラフである。

【図4】

図4において、Aは、実施例3における、D<sup>b</sup> 126 ペプチドを用いて誘導した CTLの、D<sup>b</sup> 126 ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示し、 Bは実施例3における、WH 187ペプチドを用いて誘導したCTLの、WH 187 ペプチドをパルスしたT2細胞に対する殺細胞効果を示すグラフである。

【図5】

図5は、D<sup>b</sup> 126 ペプチドにより誘導されたCTLの表面マーカーをFACS により解析した結果を示すチャートである(CD19細胞及びCD3細胞)。

【図6】

図6は、CD4細胞及びCD8細胞についての、図5と同様のチャートである

【図7】

o

図7は、CD 56 細胞についての図5と同様のチャートである。

【図8】

図8は、WH 187ペプチドにより誘導したCTLの表面マーカーをFACSに より解析した結果を示すチャートである(CD 19 細胞及びCD3細胞)。

【図9】

図9は、CD4細胞及びCD8細胞についての、図8と同様のチャートである

19

出証特平11-306938:

【図10】

•

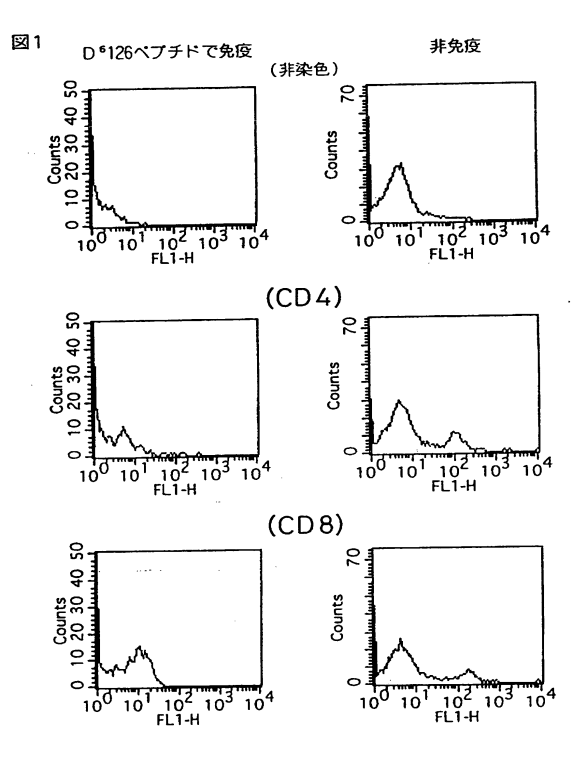
図10は、CD 56 細胞についての、図8と同様のチャートである。

出証特平11-306938

【書類名】 図面

【図1】

:



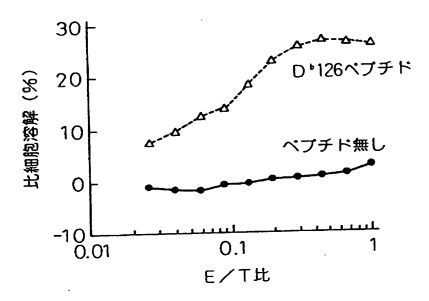
【図2】

:

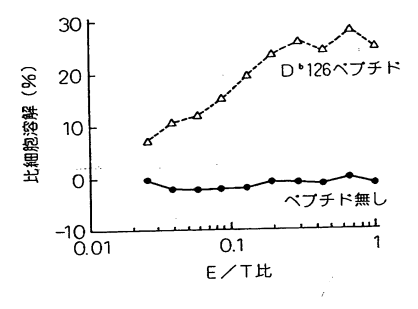
:

図2

マウス1





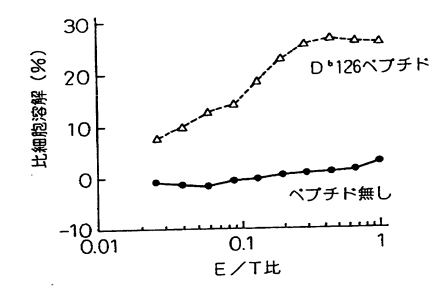


【図3】

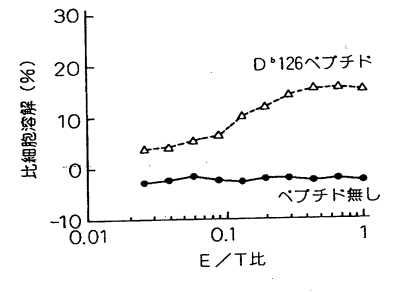
:



マウス3



マウス4

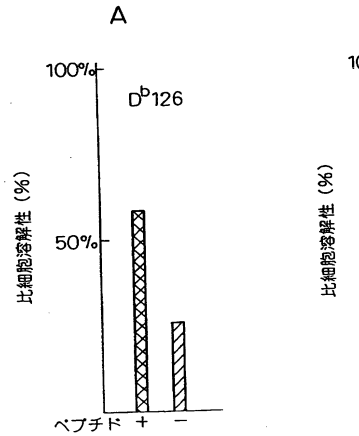


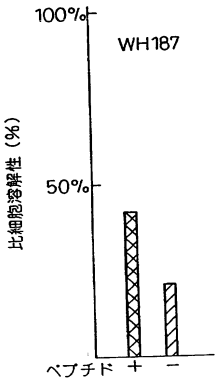
【図4】

•

:

図4





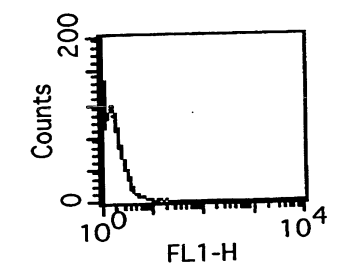
В

【図5】

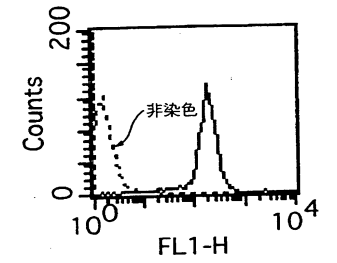
ŗ



CD 19



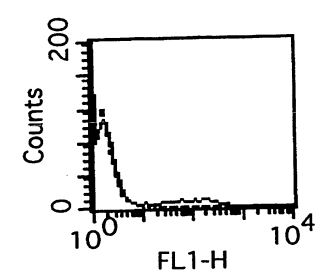


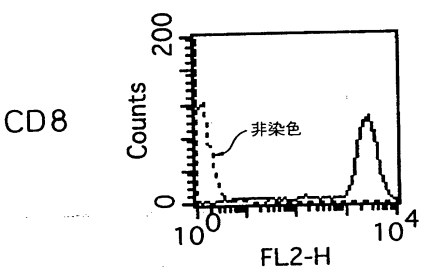






CD4

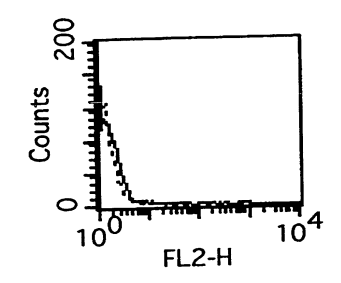




【図7】

図7

CD56

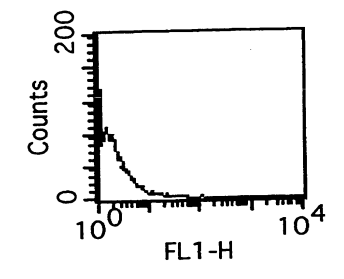


出証特平11-306938!

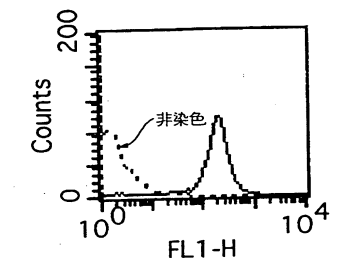
【図8】

図8

CD 19

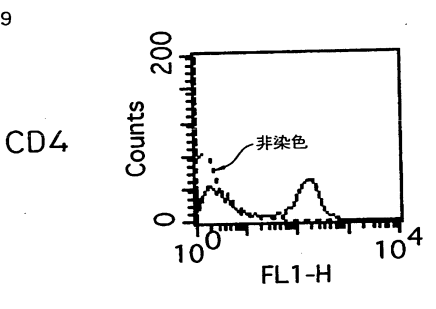


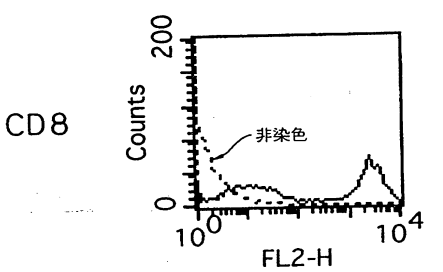




【図9】

図9

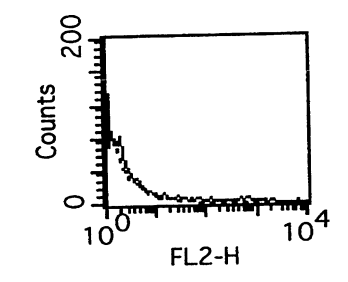




【図10】

図10

CD56



【書類名】 要約書

【要約】

•

4

【課題】 新規な癌抗原の提供。

......

【解決手段】 Wilms腫瘍抑制遺伝子WT1の産物、又は該アミノ酸配列中 、主要組織適合性抗体(MHC)クラスIとの結合のアンカーアミノ酸を含む連 続する7~15個のアミノ酸から成るペプチドを有効成分とする癌抗原、及びそ れを含む癌ワクチン。

【選択図】 なし

:

----

•

**.**".

ţ.

【書類名】	職権訂正データ
【訂正書類】	特許顧
<認定情報・付加情報>	
【特許出願人】	
【識別番号】	595090392
【住所又は居所】	大阪府箕面市船場西2-19-30
【氏名又は名称】	杉山 治夫
【代理人】	申請人
【識別番号】	100077517
【住所又は居所】	東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37森ビ
	ル 青和特許法律事務所
【氏名又は名称】	石田 敬
【選任した代理人】	
【識別番号】	100087871
【住所又は居所】	東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37森ビ
	ル 青和特許法律事務所
【氏名又は名称】	福本積
【選任した代理人】	
【識別番号】	100088269
【住所又は居所】	東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37森ビ
	ル 青和特許法律事務所
【氏名又は名称】	戸田 利雄
【選任した代理人】	
【識別番号】	100082898
【住所又は居所】	東京都港区虎ノ門三丁目5番1号 虎ノ門37森ビ
	ル 青和特許法律事務所

【氏名又は名称】 西山 雅也

## 出願人履歴情報

:

1

## 識別番号

۹\_

÷

[595090392]

1.	変更年月	日月	199	35年	6月	1日	
	[変更理	由]	新規署	登録			
• •	住	所	大阪A	守箕面市	<b>চ船場</b> 团	雪2一	19-30
	氏	名	杉山	治夫			

- ....- · ·